2002338466 A Page 1 of 2



(11) Publication number: 200.

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 2002061580

(51) Intl. Cl.: **A61K 31/506** A61K 31/4985 A61K 31/5377 A61K 31/538 A61P 1/00 A61P 3/10 A61P 11/00 A61P 15/10 A61P 43/0

(22) Application date: 07.03.02

(30) Priority:

15.03.01 JP 2001073385

(43) Date of application

publication:

27.11.02

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: TANABE SEIYAKU CO

(72) Inventor: YAMADA KOICHIRO MATSUKI KENJI OMORI KENJI YOSHIKAWA KOHEI

(74) Representative:

(54) MEDICINAL COMPOSITION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a medicinal composition useful as a prophylactic or therapeutic agent of penile impotentia erigendi or the like because of exhibiting excellent selective PDE V (cGMP-specific phosphodiesterase)-inhibiting activities.

SOLUTION: This medicinal composition contains an aromatic nitrogen- containing six-membered ring compound represented by general formula (I) [wherein, ring A is a nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted; R1 is a lower alkyl group which may be substituted, a group represented by the formula: -NH-Q-R3 (wherein, R3 is a nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted; and

BEST AVAILABLE COPY

Q is a lower alkylene group or a single bond) or a group represented by the formula: -NH-R4 (wherein, R4 is a cycloalkyl group which may be substituted); R2 is an aryl group which may be substituted; one of Y and Z is a group represented by the formula: =CH-, and the other is a group represented by the formula: =N-] or a pharmacologically acceptable salt thereof as an active ingredient.

COPYRIGHT: (C)2003,JPO

體別記号

(51) Int.Cl.7

A 6 1 K 31/506

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公房番号 特開2002-338466 (P2002-338466A)

テーマコート*(容考)

4 C 0 5 0

最終頁に続く

(43)公開日 平成14年11月27日(2002.11.27)

31/4985 31/519				3	1/4985	4 C 0 6 3		
			31/519					4C065
31/5377			31/5377			4 C 0 7 2		
31/538				3	31/538			4C086
	審查	東京	未辦求	苗求马	の数24	OL	(全 53]	国) 最終質に続く
(21)出願番号	特顧2002-61580(P2002-61580)		(71)	出職人	000002	2956		
					田辺敦	業株式	会社	
(22)出廣日	平成14年3月7日(2002.3.7)				大阪府	大阪市	中央区道位	町3丁目2番10号
			(72)	発明者	山田	李一郎		
(31)優先権主張番号	特顧2001-73385 (P2001-73385)		埼玉県南埼玉郡白岡町新白岡 3 丁目34番地					
(32) 優先日	平成13年3月15日(2001.3.15)				7			
(33)優先權主張国	日本 (JP)		(72)	発明者	松木	健司		
					埼玉県	比企都	滑川町大学	羽尾1093番地5
			(72)	発明者	大森	識可		
					梨 正幹	さいた	ま市元町 1	丁目16番6号
			(74)	人壓分	100115	473		

FΙ

A61K 31/506

(54) [発明の名称] 医業組成物

(57)【要約】

【課題】 優れた選択的PDE V阻害作用を示すため、陰茎勃起不全等の予防・治療薬として有用である医薬組成物を提供する。

【解决手段】 一般式(1)

【化1】

(式中、環Aは置換されていてもよい含窒素複素環式基、R'は置換されていてもよい低級アルキル基、式:
-NH-Q-R'(式中、R'は置換されていてもよい含窒素複素環式基、Qは低級アルキレン基又は単結合を表す)で示される基又は式:-NH-R'(式中、R'は置換されていてもよいシクロアルキル基を表す)で示される基、R'は置換されていてもよいアリール基、Y及びZは一方が式:=CH-であり、他方が式:=N-を表す)で示される芳香族含窒素六員環化合物又はその薬理

的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。

弁理士 石津 義則

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式(I) 【化1】

1

C式中、環Aは置換されていてもよい含窒素複素環式基、R'は置換されていてもよい低級アルキル基、式:
-NH-Q-R'

(式中、R'は置換されていてもよい含窒素複素環式基、 Qは低級アルキレン基又は単結合を表す)で示される基 又は式:

-NH-R1

(式中、R*は置換されていてもよいシクロアルキル基を 表す)で示される基、R*は置換されていてもよいアリー ル基、Y及びZは一方が式:=CH-であり、他方が 式:=N-を表す)で示される芳香族含窒素六員環化合 物又はその薬理的に許容し得る塩を有効成分としてなる 20 医薬組成物。

【請求項2】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式:

で示される 単環式又は二環式含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が、低极アルキル基、水酸基置換低极アルキル基、オキソ基及びアミノ基から選ばれる基であり、R¹が低級アルコキシ基、モルホリニル基、ピリミジニル基置換低級アルキルアミノ基、ピリジル基、ピリジルアミノ基及び低級アルキル基置換ピペラジニル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、式:

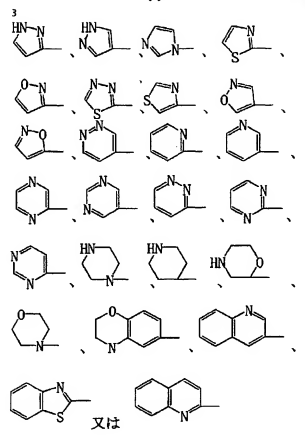
2

-NH-Q-R'

10 で示される基又は式:

-NH-R*

で示される基であり、R³で示される「選換されていて もよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基 が、式:



であり、前配の「置換されていてもよい含窒素複素環式 基」の置換基が、低級アルキル基、水酸基置換低級アル ノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルカノイル基、 低級アルコキシ基置換低級アルカノイル基及び低級アル コキシ基から選ばれる基であり、R'が水酸基、低极ア ルコキシ基及びビリミジニルオキシ基から選ばれる基で*

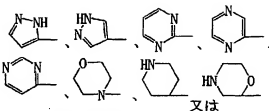
*置換されたシクロアルキル基であり、R*が低級アルコ キシ基、ハロゲン原子、シアノ基及びニトロ基から選ば キル基、シアノ基置換低級アルキル基、オキソ基、アミ 30 れる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医 薬組成物。

【請求項3】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式:

で示される 単環式又は二環式含窒素複素環式基であ り、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」 40 -NH-R* の置換基が、水酸基置換低級アルキル基及びホルミル基 から選ばれる基であり、R1が低級アルコキシ基で置換 されていてもよい低級アルキル基、式: -NH-Q-R3

で示される基又は式:

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基 が、式:



であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式 基」の置換基が、低級アルキル基及びシアノ基置換低級 アルキル基から選ばれる基であり、R*が水酸基及び低級アルコキシ基から選ばれる基で置換されたシクロアルキル基であり、R*が低級アルコキシ基及びハロゲン原子から選ばれる基で置換されたフェニル基であり、Yが式:=N-である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項4】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5~ 6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二環式 含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよ い含窒素複素環式基」の置換基が、(1)低級アルキル 基、(2)水酸基置換低級アルキル基、(3)ホルミル基、 (4)オキソ基、(5)アミノ基、(8)水酸基、(7)低級ア ルコキシカルポニル基、及び(8)(i)ハロゲン原子と低 級アルコキシ基とで置換されたベンジルアミノ基及び (i i)水酸基置換シクロアルキルカルバモイル基で置換 されたビリミジニル基から選ばれる基であり、R1が低 級アルコキシ基、水酸基、モルホリニル基、低級アルキ ルスルホニル基、ジ低級アルキルホスフィノ基、ジ低級 アルキルアミノ基、ピリミジニル基置換低級アルキルア ミノ基、ビリジル基、ビリジルアミノ基及び低級アルキ 30 ル基置換ビベラジニル基から選ばれる基で置換されてい てもよい低級アルキル基、式:

-NH-Q-R'

で示される基又は式:

-NH-R

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が 5~6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二 環式含窒素複素環式基から選ばれる基であり、前配の 「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基 が、低級アルキル基、水酸基置換低級アルキル基、オキ ソ基、アミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルカ ノイル基及びシアノ基置換低級アルキル基から選ばれる 基であり、R'が水酸基、低級アルコキシ基及びピリミ ジニルオキシ基から選ばれる基で置換されたシクロアル キル基であり、R'が低級アルコキシ基、ハロゲン原 20 子、シアノ基、ニトロ基、水酸基及び低級アルキル基か ら選ばれる基で置換されたフェニル基である請求項1記 載の医薬組成物。

【請求項5】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式: 【化2】

で示される5~6 員の単環式含窒素複素環式基又は、 式:

* [4t3]

で示される前記5~8員の単環式含窒素複素環式基に5~6員の環が縮合した二環式含窒素複素環式基であり、R'で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基が、式: 【化4】

で示される非芳香族含窒素複素環式基又は、式: 【化5】

O C O XII

で示される芳香族含窒素複素環式基である請求項4記載 の医薬組成物。

【請求項6】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5~ 6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二環式 含窒素複素現式基であり、前記の「置換されていてもよ い含窒素複素環式基」の置換基が、低級アルキル基、水 酸基置換低級アルキル基、ホルミル基及びオキソ基から 20 選ばれる基であり、R¹が低級アルコキシ基及びモルホ リニル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級ア ルキル基、式:

-NH-Q-R'

で示される基又は式:

-NH-R*

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」が、低級アルキル基で置換さ れていてもよい5~6員の単環式含窒素複素環式基であ り、R*が水酸基及び低級アルコキシ基から選ばれる基 30 で示される芳香族単環式含窒素複素環式基である請求項 で置換されたシクロアルキル基であり、Riが低級アル コキシ基、ハロゲン原子及びシアノ基から遺ばれる基で 置換されたフェニル基である請求項1記載の医薬組成 * 【化10】

【請求項7】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式: 【化6】

で示される5~8員の非芳香族単環式含窒素複素環式基 又は、式:

【化7】

で示される前記5~6員の非芳香族単環式含窒素複素環 式基に5~6員の芳香族単環式含窒素複素環が縮合した 二環式含窒素複素環式基であり、R'で示される「置換 されていてもよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式 基が、式:

(化8)

で示される非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式: [{£9]

6記載の医薬組成物。

【請求項8】 環Aが式:

で示される基であり、R¹が低級アルキル基、低級アル コキシ基置換低級アルキル基、モルホリニル基置換低級 アルキル基、式:

-NH-Q-R'

※で示される基又は式: -NH-R' で示される基であり、R'が、式:

【化11】

で示される基であり、R⁴が、式:

[412]

で示される基であり、R1が、式:

[1213]

で示される基である請求項1記載の医薬組成物。 【請求項9】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5~ 6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二環式 含窒素複素環式基であり、前配の「置換されていてもよ い含窒素複素環式基」の置換基が、低級アルキル基、水 酸基置換低級アルキル基、ホルミル基及びオキソ基から

選ばれる基であり、R*が低級アルコキシ基で置換され た低級アルキル基、式:

-NH-Q-R' で示される基又は式:

-NH-R*

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」が低級アルキル基で置換され ていてもよい5~6員の単環式含窒素複素環式基であ

り、R¹が水酸基で置換されたシクロアルキル基であ り、R²が低級アルコキシ基及びハロゲン原子から選ば れる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医 薬組成物。

【請求項10】 環Aで示される「置換されていてもよ い含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、 式:

[1114]

C. 15, C. V RH C

で示される基であり、R'が式: [{£20}

で示される基であり、Riが式: 【化21】

で示される基である請求項1記載の医薬組成物。 【請求項12】 環Aで示される「置換されていてもよ 50 れる基で置換されたフェニル基である請求項 l 記載の医

*で示される5~6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基 又は、式:

【化15】

(6)

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基が、式: (化16)

で示される非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式: 【化17】

で示される芳香族単環式含窒素複素環式基である請求項 9 記載の医薬組成物。

【請求項11】 環Aが式:

20 [化18]

で示される基であり、R1が低級アルコキシ基で置換さ れた低級アルキル基、式:

30 - NH-Q-R'

で示される基又は式:

-NH-R'

で示される基であり、R'が式:

(4k19)

40 い含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5 ~6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二環 式含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていても よい含窒素複素環式基」の置換基が水酸基置換低級アル キル基であり、R¹が式:

-NH-Q-R'

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」が低級アルキル基で置換され ていてもよい5~6員の単環式含窒素複素環式基であ り、R¹が低級アルコキシ基及びハロゲン原子から選ば

薬組成物。

【請求項13】 環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式:

[化22]

で示される5~6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基 又は、式:

[{£23}

で示される基であり、R¹で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基が、式: 【化24】



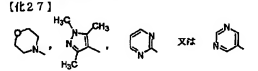
で示される非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式: 【化25】

で示される芳香族単環式含窒素複素環式基である請求項 12記載の医薬組成物。

【請求項14】 環Aが式:

[126]

で示される基であり、R¹が式: -NH-Q-R¹ で示される基であり、R¹が式:



で示される基であり、R²が式: 【化28】

で示される基である請求項 1 記載の医薬組成物。

【請求項15】 Yが式:=N-であり、Zが式:=C H-である請求項1~14のいずれか1項記載の医薬組成物。

12

ルバモイル]ピリミジン;2-(8,7-ジヒドロ-5H -ピロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)-4-(3-シアノ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2 -ビリミジニルメチル)カルバモイル]ビリミジン;2-(5,8,7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラ ジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベン ジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-メトキシシク ロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン:2-(6,7-ジ ヒドロ-5H-ピロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル) 10 -4-(3-シアノ-4-メトキシベンジルアミノ)-5 -[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カ ルバモイル]ピリミジン;2-(6,7-ジヒドロ-5H -ピロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル)-4-(3-シアノー4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2 ーモルホリノエチル)カルバモイル]ピリミジン:(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N -(2-モルホリノエチル)カルパモイル]ピリミジン: 2-[(25)-2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニ 20 ル]-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ) -5-[N-[[(2R)-4-メチル-2-モルホリニル] メチル]カルバモイル]ピリミジン;2-[(25)-2-ヒドロキシメチルー1-ピロリジニル]-4-(3-クロ ロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-[[(2S) -4-メチル-2-モルホリニル]メチル]カルバモイ ル]ビリミジン;(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1 -ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベン ジルアミノ)-5-[N-(4-ピリミジニルメチル)カル パモイル]ピリミジン;2-(4-メチル-3-オキソー 30 1-ピペラジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ ンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシ シクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン:2-(4-ホルミルー1ーピペラジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルパモイル]ピリミジン: 2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a] ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシ ベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキ シシクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン:2-[シ 40 スー2.5-ピス(ヒドロキシメチル)-1-ピロリジニ ル]-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ) -5-[N-(2-ビリミジニルメチル)カルバモイル]ビ リミジン; 2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ [1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミ ジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン;2-(5,6, 7.8-テトラヒドロイミダゾ[].2-a]ピラジン-7 -イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミ ノ)-5-[N-(2-モルホリノエチル)カルバモイル]

ーナフチリジンー7ーイル)ー4ー(3ークロロー4ーメ トキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエ チル)カルバモイル]ピリミジン:(S)-2-(2-ヒド ロキシメチルー1ーピロリジニル)-4-(3-クロロー 4-メトキシベンジルアミノ)-5-アセチルピリミジ ン:(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジ ニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシペンジルアミ ノ)-6-[N-(4-ピリダジニルメチル)カルパモイ ル]ピリミジン;(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1 -ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベン 10 ジルアミノ)-5-[N-(5-ピリミジニルメチル)カル バモイル]ピリミジン;(S)-2-(2-ヒドロキシメチ ルー1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキ シベンジルアミノ) - 5 - [N - (2 - ピリジルメチル)カ ルバモイル]ピリミジン:(S)-2-[N-(2-ピリミ ジニルメチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[2-ヒドロキシメチル -1-ピロリジニル]ピラジン;(S)-2-(2-ヒドロ キシメチルー1ーピロリジニル)-4-(3-クロロー4 -メトキシベンジルアミノ)-5-[(2-モルホリノエ チル)カルボニル]ビリミジン;2~(5,8.7,8-テト ラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4 -(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-[(4-メチル-2-モルホリニル)メチル]カルバ モイル]ピリミジン; (S)-2-[N-(2-モルホリノ エチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-4-メトキ シベンジルアミノ)-5-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)ピラジン:2-[N-(2-ピリミジニル メチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-4-メトキ シベンジルアミノ)-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ イミダゾ[1,2-a]ビラジンー7-イル)ピラジン: (\$)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル) -4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5 -[(2-メトキシエチル)カルボニル]ピリミジン、(S) -2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4 -(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(1,3,5-トリメチル-4-ピラゾリル)カルバ モイル]ビリミジン、又はその薬理学的に許容し得る塩 を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項17】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチルー1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン; (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(4-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン; 2-(4-メチル-3-オキソ-1-ピペラジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン; 2-(4-ホルミル-1-ピペラジニル)-4-(3-ク

ロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トラ ンス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルバモイル]ピ リミジン; 2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ [1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロー 4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミ ジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン:2-(5,6, 7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7 - イル) - 4 - (3 - クロロ - 4 - メトキシベンジルアミ $J_{1} = 5 - [N - (2 - モルホリノエチル)カルバモイル]$ ピリミジン: 2-(5,6,7,8-テトラヒドロ-1,7 ーナフチリジンー7-イル)-4-(3-クロロ-4-メ トキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエ チル)カルパモイル]ピリミジン:(S)-2-(2-ヒド ロキシメチルー1-ピロリジニル)-4-(3-クロロー 4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(5-ピリミ ジニルメチル)カルバモイル]ビリミジン;(S)-2-[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]-3-(3-クロロー4-メトキシベンジルアミノ)-5-[2 ーヒドロキシメチルー1ーピロリジニル]ピラジン: 20 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル) -4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5 -[(2-メトキシエチル)カルボニル]ピリミジン、(S) -2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4 -(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(1,3,5-トリメチル-4-ピラゾリル)カルバ モイル]ビリミジン、又はその業理学的に許容し得る塩 を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項18】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ 30 ンジルアミノ) - 5 - [N - (2 - ピリミジニルメチル)カ ルバモイル]ピリミジン:(\$)-2-(2-ヒドロキシメ チルー1ーピロリジニル)-4-(3-クロロー4-メト キシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエチ ル)カルパモイル]ピリミジン:2-(5,6,7,8-テト ラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4 -(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジ ン: 2-(5,6,7,8-テトラヒドロー1,7-ナフチ リジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ 40 ンジルアミノ) - 5 - [N - (2 - モルホリノエチル)カル パモイル]ビリミジン:(S)-2-(2-ヒドロキシメチ ルー1-ピロリジニル)-4-(3-クロロー4-メトキ シベンジルアミノ) - 5 - [N - (5 - ピリミジニルメチ ル)カルパモイル]ピリミジン;(S)-2-[N-(2-ピ リミジニルメチル)カルバモイル]-3-(3-クロロー 4-メトキシベンジルアミノ)-5-[2-ヒドロキシメ チルー1-ピロリジニル]ピラジン:(S)-2-[N-(2-モルホリノエチル)カルパモイル]-3-(3-クロ ロー4-メトキシベンジルアミノ)-5-(2-ヒドロキ 50 シメチル-1-ピロリジニル)ピラジン、(S)-2-(2

ーヒドロキシメチルー 1 ーピロリジニル) - 4 - (3 - ク 3.5-トリメチルー4-ピラゾリル)カルバモイル]ピ リミジン、又はその薬理学的に許容し得る塩を有効成分 としてなる医薬組成物。

【請求項19】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチルー 1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ ンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カ ルバモイル]ピリミジン、又はその薬理学的に許容し得 る塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項20】 2-(5,6,7,8-テトラヒドロー 1.7ーナフチリジン-7-イル)-4-(3-クロロー 4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホ リノエチル)カルバモイル]ピリミジン、又はその業理学 的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。 【請求項21】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチルー 1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ ンジルアミノ)-5~[N-(1,3,5-トリメチル-4 -ピラゾリル)カルバモイル]ピリミジン、又はその薬理 学的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。 【請求項22】 陰茎勃起不全の予防・治療に用いられ る請求項1~21のいずれか1項に記載の医薬組成物。 【請求項23】 肺高血圧症の予防・治療に用いられる 請求項1~21のいずれか1項に記載の医薬組成物。 【請求項24】 糖尿病性胃不全麻痺の予防・治療に用 いられる請求項1~21のいずれか1項に記載の医薬組 成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は医薬組成物に関す る。

[0002]

【従来の技術】一般に、細胞内セカンドメッセンジャー であるcGMPは、生体内の組織に広く分布するホスホ ジェステラーゼ (PDE) のうちcGMPに対して親和 性のあるPDEにより分解され不活性化されるが、該P DE活性を阻害すると、細胞内の c GMPの濃度が上昇 し、その結果、種々の薬理作用、例えば、血管平滑筋弛 緩作用、気管支平滑筋弛緩作用、血小板凝集抑制作用等 MPに対して親和性のあるPDEのうち、cGMP特異 的PDE (PDE V) に対して阻害作用(即ち、PDE V阻害作用)を有する化合物は、cGMP系シグナル伝 達の機能障害に起因する各種疾患、例えば、高血圧症、 狭心症、心筋梗塞、慢性及び急性心不全、肺高血圧症 (WO96/05176等)、前立腺肥大(オーストラリ ア特許公開9955977)等の治療に有用であること が知られており、更に女性性機能不全 [Vemulapalli ち、ライフ・サイエンシーズ、第67巻、第23-29 頁(2000年) (Life Sciences))、糖尿病性胃不全麻 50 (1998年) (International Journal of Impotence R

痺 (Watkins ら、ジャーナル・オブ・クリニカル・イン ベスティゲーション、第106巻、第373-384頁 (2000年) (J. Clin, Invest.)), アカラシア(Bor tolotti ら、ガストロエンテロロジー、第118巻、第 253-257頁(2000年) (Gastroenterolog y))、下痢 (Mule ら、ブリティッシュ・ジャーナル・ オブ・ファーマコロジー、第127巻、第514-52 O頁(1999年) (Br. J. Pharmacol.))、便秘(Bakr e ら、ジャーナル・オブ・セルラー・パイオケミストリ 10 一、第77卷、第159-167頁(2000年)(J. Ce 17. Biochem.)】、喘息〔Turner ら、ブリティッシュ・ ジャーナル・オブ・ファーマコロジー、第111巻、第 1198-1204頁(1994年) (Br. J. Pharmaco 1.)〕の治療に用いうる可能性も報告されている。 [0003] 更に、PDE V阻害作用を有する1-[4-エトキシー3-(6,7-ジヒドロー1-メチルー 7-オキソー3-プロピルー1H-ピラゾロ(4,3d) ピリミジン-5-イル)フェニルスルホニル)-4 -メチルピペラジン〔一般名;シルデナフィル(Sildena 20 代1)) が陰茎勃起不全等の疾患の治療に有用であること も報告されている〔8001e11 ら、ザ・ジャーナル・オブ ・ウロロジー サブリメント、第155巻、第5号、第 495A買739 (1996年) (The Journal of Urol ogy, Supplement)、Terrett ら、パイオオルガニック・ アンド・メディシナル・ケミストリー・レターズ、第6 巻、第15号、第1819頁 (1996年) (Bioorgani c & Medicinal Chemistry Letters) 及びBallard ら、 ブリティシュ・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー プロシーディング・サブリメント、第118巻、153 30 P (1996年) (British Journal of Pharmacology,

【0004】しかしながら、シルデナフィルには、頭 痛、顔面紅潮、消化管障害、鼻炎、色覚異常及び勃起持 統定等の副作用があることも報告されている(Irwin ら、ザ・ニュー・イングラド・ジャーナル・オブ・メデ ィシン、第338巻、第20号、第1397-1404 頁 (1998年) (The New England Journal of Medici ne)、Morales ら、インターナショナル・ジャーナル・ オブ・インポテンス・リサーチ、第10巻、第2号、第 が発現することが知られている。また、このようなcG 40 69-73頁 (1998年) (International Journal o f Impotence Research) 及び Coldenberg、クリニカル ・セラピューティクス、第20巻、第6号、第1033 -1048頁 (1998年) (Clinical Therapeutic

Proceeding Supplement)).

【0005】また、イヌの実験において、シルデナフィ ルは網膜組織の光応答の影響に関してPDE VI阻害 作用と相関していることが報告されており(Morales ら、インターナショナル・ジャーナル・オブ・インポテ ンス・リサーチ、第10巻、第2号、第69-73頁

esearch) 〕、一方、網膜のPDE VIが視覚機能にお いて重要な役割を奏していることも報告されている〔Mo rales ら、インターナショナル・ジャーナル・オブ・イ ンポテンス・リサーチ、第10巻、第2号、第69-7 3頁 (1998年)(International Journal of Impoten ce Research) 及び Estrade ら、ヨーロピアン・ジャー ナル・オブ・ファーマコロジー、第352巻、第157 -163頁(1998年) (European Journal of Pharma cology)).

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、優れたPD E V阻害作用を有し、かつ副作用の少ない陰茎勃起不 全等の予防・治療薬として有用な新規芳香族含窒素六員 環化合物を有効成分としてなる医薬組成物に関するもの である。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式(1) [{£29]

$$\begin{array}{c}
A \\
N \\
V \\
Z
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH-CH_{Z}R^{2} \\
R^{1}
\end{array}$$
(I)

(式中、環Aは置換されていてもよい含窒素複素環式 基、R1は置換されていてもよい低級アルキル基、式: -NH-Q-R'

(式中、R'は置換されていてもよい含窒素複素環式基、 Qは低級アルキレン基又は単結合を表す)で示される基 又は式:

-NH-R1

(式中、R*は置換されていてもよいシクロアルキル基を 表す)で示される基、R³は置換されていてもよいアリー ル基、Y及びZは一方が式:=CH-であり、他方が 式:= N - を表す)で示される芳香族含窒素六員環化合 物又はその薬理的に許容し得る塩を有効成分としてなる 医薬組成物を提供するものである。

[0008]

【発明の実施の形態】本発明の有効成分である化合物 (1)において、環Aで示される「置換されていてもよい 10員単環式もしくは二環式含窒素複素環式基、より具 体的には、5~6員の単環式含窒素複素環式基及び8~ 10員の二環式含窒素複素環式基があげられ、さらに具 体的には、ピロリジニル基、ピペラジニル基、ピペリジ ル基、モルホリノ基等の5~6員の非芳香族単環式含窒 素複素環式基、イミダゾリル基、ピロリル基等の5~6 員の芳香族単環式含窒素複素環式基、6,7-ジヒドロ -5H-ピロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル基、5, 6.7.8-テトラヒドロイミダゾ[1.2-a]ピラジン -7-イル基、5,8,7,8-テトラヒドロ-1,7-ナ 50 る。

フチリジン-7-イル基、1,2,3,4-テトラヒドロ -2-イソキノリニル基、1H-2,3,4,5,6,7-ヘキサヒドロピラゾロ[4,3-c]ピリジン-5-イル 基、4.5.6.7ーテトラヒドロチアゾロ[5.4-c]ピ リジン-6-イル基、5,6,7,8-テトラヒドロピリ ド[4,3-d]ピリミジン-6-イル基、4,5,6,7-テトラヒドロー3H-イミダゾ[4,5-c]ピリジンー 3-イル基等の二環式含窒素複素環式基が挙げられる。 【0009】R'で示される「置換されていてもよい含 10 窒素複素環式基」における含窒素複素環式基としては、 5~6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二 環式含窒素複素環式基があげられ、具体的には、モルホ リニル基、ピペラジニル基、ピペリジル基、チアジアゾ リル基、ジヒドロピリミジニル基、ジヒドロピラゾリル 基等の5~6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基や、 ビリミジニル基、ビリダジニル基、ビリジル基、ビラゾ リル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル 基、ピラジニル基等の5~6員の芳香族単環式含窒素複 素環式基、ベンゾチアゾリル基、キノリル基、ジヒドロ 20 ベンゾオキサゾリル基等の8~10員の二環式含窒素複 素環式基があげられる。

18

【0010】環A及びR'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」の置換基としては、(1)低級 アルキル基、(2)水酸基置換低級アルキル基、(3)ホル ミル基、(4)オキソ基、(5)アミノ基、(6)ジ低級アル キルアミノ基、(7)水酸基、(8)低級アルコキシ基、 (9)低級アルコキシカルボニル基、(10)低級アルコキ シ置換低級アルカノイル基、(11)低級アルカノイル 基、(12)シアノ基置換低級アルキル基、及び(13) 30 (i)ハロゲン原子と低級アルコキシ基とで置換されたべ ンジルアミノ基及び(i i)水酸基置換シクロアルキルカ ルバモイル基で置換されたビリミジニル基、等があげら れる。

【0011】R'で示される「置換されていてもよいア リール基」のアリール基としては、5~10員単環もし くは二環式芳香族炭化水素基があげられ、具体的には、 フェニル基、ナフチル基等があげられる。

【0012】R'で示される「置換されていてもよいア リール基」の置換基としては、例えば、低級アルコキシ 含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基としては、5~ 40 基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、水酸基、低級 アルキル基等があげられる。

> 【0013】R'で示される「置換されていてもよい低 級アルキル基」及びR'で示される「置換されていても よいシクロアルキル基」の置換基としては、低級アルコ キシ基、水酸基、モルホリニル基、低級アルキルスルホ ニル基、ジ低級アルキルホスフィノ基、ジ低級アルキル アミノ基、ピリミジニル基置換低級アルキルアミノ基、 ピリジル基、ピリジルアミノ基、低級アルキル基置換ピ ベラジニル基及びビリミジニルオキシ基等があげられ

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

De	fects in the images include but are not limited to the items checked:
	☐ BLACK BORDERS
	☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	☐ FADED TEXT OR DRAWING
	☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
	☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
	☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
٠	☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.